

SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solution for injection for calves, sheep and pigs

Registrováno

- Spectinomycin
- Lincomycin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solution for injection for calves, sheep and pigs
Spectoliphen 50 mg/ml Oplossing voor injectie voor kalveren, schapen en varkens
Spectoliphen 50 mg/ml Solution injectable pour veaux, ovins et porcins
Spectoliphen 50 mg/ml Injektionslösung für Kälber, Schafe und Schweine

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Prase

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Ovce

- Maso. 15 day

Milk: not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Prase

- Maso. 14 day

-

Skot

- Maso. 23 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FF52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum registrace:

19/11/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

S P Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V445137

Datum změny stavu registrace:

19/11/2013

Referenční členský stát:

Portugalsko

Číslo procedury:

PT/V/0111/001

Dotčený členský stát:

Belgie

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.